This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

	ą		
•			

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出版公司番号

特開平9-208584

(43)公開日 平成9年(1997)8月12日

(51) Int.Cl.4	M	庁内重理書号	ΡI			技術表示信用
C07D 471/04	107		C07D4	71/04	107	
A61K 31/445	ABF		A61K 3	_,	ABF	
	ADA				ADA	,
	AEM				AEM	
C 0 7 D 215/46	- 	•	C 0 7 D 21	15/46	1124	
			等主義求	未翻求	薪求項の数10	OL (全 18 页)
(21)出票書号	特展平 8-13113		(71)出版人	0001095	<u> </u>	•
				テルモ	志た会社	
(22)出版日	平成8年(1995) 1 /	平成8年(1996) 1月29日		-	谷区偏ヶ谷2丁	日4年1号
			(72)発明者			
	•				_	井ノ口1500番地
					运 免制内	
			(72)発明者	石井 竹	失	
						井ノ口1500番地
					式会社内	
		į	(72)発明者	西田 仁		
						井ノ口1500番地
F					式会社内	
						過終質に続く

(54) 【党明の名称】 アミド鮮等体、およびそれを合有する医薬製剤、および合成中間体

(57)【要約】

【課題】抗ヒスタミン効果及び好酸球浸潤抑制効果を有し、即時型及び遅発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトピー性皮膚炎の治療に有効な新規化合物を得る。 【解決手段】下記式で示される新規アミド誘導体、およ びそれを含有する医薬製剤、および新規アミド誘導体の 合成中間体。式中、Xは水素原子またはハロゲン原子を 示し、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を 示す。

医塞黎剂。

* [化1]

【請求項1】下記式「で示されるアミド誘導体。

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) = -N$$

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) = -N$$

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) = -N$$

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) = -N$$

式!中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【請求項2】請求項1に記載のアミド誘導体を含有する

【請求項3】下記式11で示される合成中間体。 【化2】

式!「中、X'はハロゲン原子を扱わし、mは1から9の 整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項4】下記式!! で示される合成中間体。 【化3】

$$H^{r}_{C} = CH CONH - (CH^{r}) = -N$$

$$H^{r}_{C} = CH CONH - (CH^{r}_{C}) = -N$$

$$(II,)$$

式||「中、nは2から12の整数を示す。 【請求項5】下記式|||で示される合成中間体。 【化4】

式III中、nは2から12の整数を示す。 【請求項6】下記式IVで示される合成中間体。 【化5】

$$H_{\underline{J}}N - (CH_{\underline{J}})_{\underline{D}} - N$$

$$N$$

$$C1$$

$$(IV)$$

式IV中、nは2から12の整数を示す。 【請求項7】下記式Vで示される合成中間体。 【化6】

2

式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【前求項8】下記式VIで示される合成中間体。 【化7】

式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 質を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 領を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、

50 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト

キシ電視差を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項9】下記式VIIで示される合成中間体。 【化8】

式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 10 鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ雷挫 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルポニル 基、炭素数1~8で分岐鏡を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ電機基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項10】下記式VIIIで示される合成中間体。 【化9】

式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分 岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分 岐鎮を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ筐 換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1 ~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキ シ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭 素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニ ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコ 40 キシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン 理上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有して もよいフェニルアルコキシカルポニル甚を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ面検基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、好酸球浸潤抑制作 用および抗ヒスタミン作用を有し、アトピー性皮膚炎な 50 【0004】また、本発明の化合物と類似した化合物が

どの治療剤として有用な新規なアミド誘導体、およびそ れを含有する医薬製剤、および合成中間体に関する。 [0002]

【従来の技術】アトビー性皮膚炎の治療には、従来上り 基本的にステロイド剤の外用と抗ヒスタミン剤あるいは 抗アレルギー剤の内服が行われており、その他、減感作 療法、アレルゲン(ダニ・食物)除去療法、PUVA (ソラレンー長波長紫外線照射) 療法、細菌ワクチン療 法などが試みられている。しかし、いずれも決め手とな るものではなく、特にステロイド外用剤は、切れ味は良 いが長期連投による皮膚の萎縮・毛細血管拡張・細紅・ 素度・易逸染性などの副作用が問題となっている。最 近、アトピー性皮膚炎治療の方向はステロイドからサイ トカイン療法に向かいつつある(中川秀巳、臨床免疫、 27 [supple 16] 597-602, 1995, 小林祥 子ら、臨床免疫、27 [supple 16] 603-609, 1995)。アトビー性皮膚炎患者においては、Th 1 ヘルパー細胞とTh2ヘルパー細胞のパランスの不均衡 すなわちTh 2種配便位の状態にあり、Th 2種配から 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ世族基を有しても 20 のインターロイキンー4やインターロイキンー5などの サイトカインの産性増大の結果、好酸球等の炎症細胞の 分化・増殖・浸潤を増強し炎症が窓起されるという説が 有力となっている。従って、Th 2額監修位を抑制する インターフェロンや免疫抑制剤などが試みられている が、まだ、効果や副作用の点で満足できる結果が得られ ていない。

> 【0003】一般に、感作されたヒトの皮膚に抗原を投 与すると投与直接と4~8時間後に最大となり24~4 8時間持続する皮膚反応が生じる。前者を即時型反応、 30 後者を選発型アレルギー反応と呼ぶ。特に選発型反応は 唱息を含むアレルギー疾患の病態と密接な関係があると 指摘されている。選発型反応のメカニズムは永らく不明 であったが、今日ではIgE-肥満細胞が関与するI型 アレルギー反応における時間的に遅れた相、すなわち 1 ate phase reaction of the type I allersyであり、T h 2ヘルパー細胞・好酸球が深く関わっていると考えら れるようになった(風沢元博、臨床免疫、27(5)。 564-574, 1995)。このように、アトピー性 皮膚炎は即時型と遅発型の両アレルギー反応が関与する 疾患であり、遅発型反応の発症メカニズムも単一ではな いと考えられるため、単に配滑細胞からのケミカルメデ ィエーター遊離阻害剤や拮抗剤、あるいは炎症施設浸潤 抑制剤の単独使用では効果が不十分である。それゆえ、 アトビー性皮膚炎の治療には肥清細胞から遊離するケミ カルメディエーナーのうち特に重要なヒスタミン (ヒス タミンは即時型だけでなく一部選発型にも関与)と運発 型反応に関与することが知られている好趣球浸潤の両方 を抑制する必要があるがそのような化合物は提示されて いない。

幾つか公知となっている。例えば、1-置換-1H-イ ミダゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン類として は、抗ウイルス剤である1-イソプチル-1H-イミダ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン(イミキモド) を始めとしていくつか知られている(欧州特許第145 340号、米国特許第4689338号、米国特許第4 698348号、米国特許第4929624号、欧州特 許第385630号、米国特許第5346905号 等)。しかしながら、それらには抗ヒスタミン作用及び 折弦球浸潤抑制作用は開示されていない。また、4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンアルカン酸類 は特闘平3-264562号に開示されているが、好酸 球浸潤抑制作用は記載されていない。

[0005]

* 【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、十分 な抗ヒスタミン作用および好酸球浸潤抑制作用を併せ持 ち、アトピー性皮膚炎における主としてヒスタミン関与 による即時型アレルギー反応と好散球及びヒスタミン菌 与の遅発型アレルギー反応の両方の反応を抑える新規な 化合物およびそれを含有する医薬製剤を提供することに ある.

[0006]

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決する本 10 発明は以下の通りである。

(1) 下記式で示されるアミド誘導体、およびその医 薬的に許容しうる酸付加塩である。

[0007] 【化10】

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) n - N$$

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) n - N$$

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) n - N$$

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) n - N$$

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) n - N$$

【0008】式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子 を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整 数を示す。

【0009】(2)上記(1)に記載のアミド誘導体を 含有する医薬製剤である。

【0010】(3)下記式!!で示される式!のアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

[0011]

【化11】

$$X' - (CH_{\underline{J}}) = -COMH - (CH_{\underline{J}})_{\underline{n}} - N$$

$$NHL$$

$$(\Pi)$$

【0012】式II中、X'はハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【0013】(4)下記式II'で示される式Iのアミド族 導体を合成するための合成中間体である。

[0014]

【化12】

$$H^{2}C = CH COMH - (CH^{2}) U - M - M$$

$$H^{2}C = CH COMH - (CH^{2}) U - M - M$$

$$MH^{2}$$

【0015】式!!'中、nは2から12の整数を示す。 【0016】(5)下記式!!!で示される式!のアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

* [0017] 【化13】

30 【0018】式川中、nは2から12の整数を示す。 【0019】(6)下記式IVで示される式Iのアミド語 導体を合成するための合成中間体である。

[0020]

【化14】

【0021】式IV中、nは2から12の整数を示す。 【0022】(7)下記式Vで示される式Iのアミド誘導 体を合成するための合成中間体である。

[0023]

【化15】

¥¥ 5∩

【0024】式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1

~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1 ~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素 数1~12でペンゼン度上ハロゲン、 ニトロあるいはメ トキシ置換薪を有してもよいフェニルアルカノイル基、 炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ面換基を有してもよいフェノキシアルカノイ ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシ カルボニル茶、炭素数1~8で分岐値を有してもよいい ロアルコキシカルボニル芸、あるいは炭素数1~12で を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示 す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族現状イミド を形成する。nは2から12の整数を示す。

【0025】(8)下記式VIで示される式Iのアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

[0026]

【化16】

【0027】式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐頃を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいいロアルカノイル基、炭 素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル 基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ ノイル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコ キシカルポニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよ いハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ筐 検基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0028】(9)下記式VIIで示される式Iのアミド族 導体を合成するための合成中間体である。

[0029]

【化17】

【0030】式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭 50

素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル 茗、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ面検蓋を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ キシカルポニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよ ▶Vハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ電 換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル数を ベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ宣検基 10 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ面換蓋を有してもよい芳香族取状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。 【0031】(10)下記式VIIIで示される式Iのアミ

ド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0032]

【化18】

20

【0033】式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素 数1~8で分娩鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、 炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル 基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ置換差を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコ るいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカ 30 キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよ いいロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ筐 換基を有してもよいフェニルアルコキシカルポニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0034】式V、式VI、式VIIにおけるR、R'はアミ ノ基の保護基であり、好適には、アセチル、プロピオニ ル、ピバロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニル、エ 40 トキシカルポニル、iso-ブトキシカルポニル、tert-プトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、フタ ルイミドなどが挙げられる。

【0035】式1の化合物の医薬的に許容しうる酸付加 塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、 酢酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸、リンゴ 酸、酒石酸、シュウ酸、メタンスルホン酸、p-トルエ ンスルホン酸などの塩が挙げられる。これらは常法によ り調製される。

[0036]

【発明の実施の形態】本発明の式」で示される新規なア

* [0037] ミド誘導体は、例えば以下のようにして製造することが 【化19】 できる.

x

$$\begin{array}{c} \text{CS)} \\ \text{R If } \text{M} - (\text{CSL}_2) \text{n} - \text{M} \\ \text{M} \\ \text{CS} \\ \text{M} \\ \text{M} \\ \text{CS} \\ \text{M} \\ \text{M} \\ \text{CS} \\ \text{M} \\ \text{M$$

の2.4ージクロロー3ーニトロキノリンは公知物質で あり、ガブリエルの方法 (Ches.Ber.,1918,51,1500) 等 によって合成することができる。また、式Xのアルキレ ンジアミンのモノアミノ保護体も公知の方法 (Synth. Co mm., 1990, 20, 2559, J. Hed. Chem., 1988, 31, 898, J.Or. g.Chem., 1981, 46, 2455, J.Amer.Chem.Soc., 1941, 63, 852 等)によって合成することができる。式IXと式Xの化合 物の反応は、適当な溶媒(好ましくはトリエチルアミン やピリジンのような塩基性溶媒)中で加熱することによ って行なわれ、式VIIIの化合物を得ることができる。 ※50

【0038】工程(1)において、出発物質である式IX 40※【0039】工程(2)において、ニトロ基の運元は適 当な溶媒(好ましくはアルコール)中で、鉄粉ー塩酸あ るいは塩化すず[11]によって0℃から湿流温度で行うこ とができる。また、パラジウムや白金触媒存在下水溝に よる接触還元によっても式VIIの化合物を得ることがで きる.

> 【0040】 工程(3) において、式VIIの化合物をト リアルキルオルトホルメートと加熱するか、年齢会区塩 存在下午散中で加熱することによって、式VIの化合物を 得ることができる。

> 【0041】工程(4)において、式VIの化合物のアミ

ノ保護基の股保護反応は、保護基の種類に応じて適当な 反応条件を選択することができる。たとえば、保護基が tertーブトキシカルボニル (Boc)の場合は適当な常 媒中トリフルオロ酢酸で、ベンジルオキシカルボニル (Z)の場合は臭化水素一酢酸を選択することによって 式IVの化合物を得ることができる。

【0042】工程(5)において、適当な治療中ペンジルアミンと加熱するか、無溶媒で通判のペンジルアミンと加熱することによって式Vの化合物を得ることができる。

【0043】 工程(6)において、オートクレープ(耐圧耐製ポンベ)中で、アルコール溶媒中のアンモニアあるいは濃アンモニア水と加熱して反応させることによって、式IIIの化合物を得ることができる。

【0044】工程(7)において、炭素担体上の水酸化 パラジウムとともにカルボン酸(好ましくは、ギ酸)中 で加熱することによって式IIIの化合物を得ることがで きる。

【0045】工程(8)において、式川の化合物をハロアルカン酸とともに適当な溶媒(たとえば、N,Nージメチルホルムアミド)中、適当な縮合剤・糖合方法(たとえば、カルボジイミド、混合酸無水物法、酸クロライド法など)で縮合させることによって式川の化合物に導くことができる。また、ハロアルカン酸の代わりに、適当な脱離基(たとえば、メタンスルホニルオキシ、Pートルエンスルホニルオキシなど)で置換されたアルカン酸を用いてもよい。

【0046】工程(9)において、式XIの化合物は公知物であり、式IIあるいはII'の化合物とともに適当な溶媒(ペンゼン、トルエン、キシレン、N,Nージメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、nーアロバノール、イソプロバノールなど)中加熱することによって式Iの化合物を得ることができる。またこの時、適当な塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミンなど)を用いてもよい。

【0047】本発明の式Iで示されるアミド誘導体及び その医薬的に許容される酸付加塩は、アトビー性皮膚炎 治療剤として経口及び非経口に哺乳動物に投与すること ができる。経口投与に用いる薬剤組成物の初形は、錠 剤、カブセル剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、懸濁剤、乳 剤、液剤、シロップなどが挙げられる。非経口投与に用 いる剤形は、注射剤、坐剤、吸入剤、点限剤、点鼻剤、 軟膏、クリーム、ローション、貼付剤などが挙げられ る。いずれの剤形においても、調製の際に適当な医薬・ 製剤的に許容しうる添加物を用いることができる。添加 物としては、賦形剤、結合剤、滑沢剤、崩壊剤、希釈 剤、風味剤、着色剤、溶解剤、乳化剤、保存 剤、緩衝剤、等張化剤、軟膏基剤、オイル、溶解補助 剤、吸収促進剤、接着剤、噴霧剤などが挙げられる。 【0048】式1の化合物及びその酸付加塩は、好まし 12 くは軟膏、ローション、クリームなどの経皮投与のため の製剤の形をとる。

【0049】式Iの化合物及びその酸付加塩は、好酸效 设置抑制作用及び抗ヒスタミン作用を示すことから、そ れらの作用が効果を及ぼす他の疾患、たとえばアレルギ 一性鼻炎、じん解核、喘息などに有用であることが示唆 される。

[0050]

【実施例】次に、本発明を実施例によってさらに詳細に 0 説明する。なお、実施例にて合成した化合物の分光学的 データは、IRスペクトルは日本分光IR-810、1 H-NMRスペクトルは Varian Unity 400 MR Appara tus により測定した。

【0051】(実施例1)

4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) アロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成2.4-ジクロロ-3-ニトロキノリン0.19g(0.768mol)及びN-(ペンジルオキシカルボニル)-1.3-アロバンジアミン0.16g(0.768mol)

- 20 をトリエチルアミン5 al中、70℃に加熱して1時間撹拌した。トリエチルアミンを減圧下留去した後、塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(MgSO4)後、溶媒を減圧下留去した。 残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン一番酸エチル(2:1v/v)溶出面分により、4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27g(0.651mol)を黄色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。
- 30 [0052] H-NMR (CDCl₃) δ (ppm): 1. 79 (2H,m), 3.35 (4H,m), 5.02 (1 H,br), 5.18 (2H,s), 7.15 (1H,b r), 7.37 (5H,m), 7.57 (1H,t,J=8. OHz), 7.73 (1H,t,J=7.8Hz), 7.90 (1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8. OHz)

【0053】(突施例2)。

3-アミノー4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) アロビルアミノ] -2-クロロキノリンの合成
40 4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) アロビルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.27g(0.651 mol) をメタノール10mlに溶解し、液塩酸1ml及び係効0.22g(0.390 mol) を加え塩温で2時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出し、食塩水で洗浄、乾燥(NazSO4) 後、溶解を減圧下留去した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール(300:1 v/v) 溶出面分により、3-アミノー4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミ ノ) アロビルアミノ] -2-クロロキノリン0.12g

(0.312 moi) を放黄色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0054] H-NMR (CDC ls) & (pm): 1.76 (2H,m), 3.30 (2H,m), 3.42 (2H,q,J=6.3Hz), 4.21 (2H,bs), 4.44 (1H,br), 4.92 (1H,br), 5.16 (2H,s), 7.30-7.39 (5H,m), 7.46 (2H,m), 7.89 (2H,m)

【0055】(実施例3)

<u>1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロビ 10ル]-4-クロロ-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリンの合成</u>

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) アロビルアミノ] -2-クロロキノリン0.12 g(0.312mol)にトリエチルオルトホルメート0.52ml(3.12mol)を加え、100℃に加熱して3.5時間撹拌した。反応液を減圧下連縮して、1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロビル] -4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン0.12 g(0.304mol)を淡黄色団体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0056] ^{1}H -NMR (CDC ^{1}s) δ (ppa): 2. 24 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.4Hz), 4.67 (2H,t,J=7.0Hz), 4.95 (1H,br), 5.14 (2H,s), 7.31-7.39 (5H,m), 7.62 (1H,t,J=7.8Hz), 7.71 (1H,t,J=7.8Hz), 8.09 (1H,s), 8.13 (1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8.4Hz)

【0057】(実施例4)

<u>1-(3-アミノアロビル)-4-クロロ-1H-イミ</u> グゾ [4,5-c]キノリン・計数塩の合成

1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン0.12g(0.304mol)に真化水素一酢酸[33%]3mlを加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に1N-水酸化ナトリウム水溶液及び食塩水を加えクロロホルムで5回抽出した。乾燥(NaxSO4)後溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲ

(Na:SO4) 検溶媒を減圧下留去し、残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ 40 タノールー32%酢酸 (12:6:1 v/v) 溶出面分により、1-(3-アミノアロピル)-4-クロロ-1 H-イミダゾ [4.5-c]キノリン・酢酸塩60mg(0.187mm) を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0058] ^{1}H -NMR (CD $_{3}$ OD) δ (ppm) : 1. 94 (3H,s), 2.39 (2H,m), 3.12 (2 H,t,J=7.8Hz), 4.82 (2H,t,J=7.2Hz), 7.70 (2H,m), 7.97 (1H,d,J=8.0Hz), 8.27 (1H,d,J=8.0Hz), 8.41

(1H,s) 【0059】(実施例5)

1-(3-Tミノアロビル)-1H-イミグゾ <math>[4.5]-c]キノリン-4-Tミンの合成 1-(3-Tミノアロビル)-4-クロロ-1H-イミ

14

1-(3-アミノアロピル)-4-クロロー1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン・酢酸塩60mg(0.187mol)を耐圧頻製反応管に入れ、メタノール10ml及び冷却下液体アンモニア5mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残液を少量の水0に溶解し1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加えた。折出物をデ取しエタノールから再結晶して、1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン11mg(0.0455mol)を淡黄色綿状結晶(mp:243~245℃(分解))として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0060] IR (KBr) cm¹:3320, 317 0, 1650

1H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.93(2 20 H,m), 2.57(2H,t,J=6.6kz), 4.64 (2H,t,J=7.0kz), 6.55(2H,s), 7.2 6(1H,t,J=7.2kz), 7.44(1H,t,J= 7.4kz), 7.62(1H,d,J=8.0kz), 8.12 (1H,d,J=8.0kz), 8.19(1H,s) [0061](実施例6) 4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロビ

ルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成
2.4-ジクロロー3-ニトロキノリン0.59g(2.41mol)及びN-(tert-ブトキシカルボニル)30 1.3-プロパンジアミン0.42g(2.41mol)を
トリエチルアミン10ml中、70℃に加熱して1.5時間撹拌した。減圧下トリエチルアミンを留去し、残法を
塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(Na:SO4)後減
圧下減糖した。残法をメタノールでトリチュレートして
デ取し、4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロー3-ニトロキノリン0.61g(1.60mol)を黄色結晶(mp:159~161℃)として得た。このものの分光学的データは

以下の通りである。
[0062] IR(KBr)cm¹:3310,168
0,1580
1H-NMR(CDCl₃) & (ppm):1.50(9H,s),1.77(2H,m),3.27(2H,q,J=6.1kz),3.36(2H,q,J=6.0kz),4.82(1H,br),7.37(1H,br),7.55(1H,t,J=7.7kz),7.89(1H,d,J=8.2kz),8.27(1H,d,J=8.4kz)
[0063](実験例7)

50 3-アミノ-4- [3-(tert-ブトキシカルボニルア

ミノ) プロビルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4 - [3 - (tert - ブトキシカルポニルアミノ) プロビ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27 g(0.70mol)をエタノール7回に溶解し、塩化す・ ず[II]・2水和物0.55g(2.45mmol)を加え1 時間加熱環流した。冷却後反応液を2N-アンモニア水 にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、 乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ローヘキ サンー酢酸エチル (1:1v/v) 溶出面分により、3-アミノー4 - [3 - (tert-プトキシカルボニルアミ ノ) プロピルアミノ] - 2-クロロキノリン0.15g (0.428mol)を淡黄色結晶として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

 $[0064]^{1}H-NMR(CDC1_{2})\delta(ppm):1.$ 49 (9H.s), 1.73 (2H.m), 3.29 (2 H, t, J=6.2Rz), 3.35 (2H,q,J=6.0H) z), 4.28 (2H,bs), 4.60 (1H,br), 4.75 (1H,br), 7.44 (2H,m), 7.87 (1H,d,J=7.6Hz), 7.94(1H,d,J=7.

【0065】(実施例8)

1-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノ) ア ロピル]-4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c] キノリンの合成

3-アミノー4-[3-(tert-ブトキシカルボニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.15 g(0.428mol)にトリエチルオルトホルメート0. 36ml (2.14mmol)を加えて、100℃で2時間さ らに80℃で1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(150:1~100: 1 v/v) 溶出面分により、1-[3-(tert-プトキシ カルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロ-1H-イ ミグゾ [4,5-c]キノリン0.14g(0.388mo I)を白色粉末 (mp:155~156℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0066] IR (KBr) cm⁻¹: 3380, 168 0.1520

1H-NMR (CDCIs) δ (ppm): 1.47 (9H, s), 2.22(2H,m), 3.30(2H,q,J=6. 4Hz), 4.68(2H,t,J=7.2Hz), <math>4.7(1H,br), 7.66 (1H,t,J=7.6比), 7.72 (1H,t,J=7.6Hz), 8.09(1H,s), 8.16 (1H,d,J=8.4比), 8.21 (1H,d,J= 8.4Hz)

【0067】(実施例9)

1-(3-アミノプロピル)-4-クロロー1 H-イミ ダゾ [4.5-c]キノリンの合成

ル] -4-クロロー1 H-イミダゾ [4.5-c] キノ リン50mg (0.139mol) を塩化メチレン3mlに溶 解し、トリフルオロ酢酸0.11al(1.39amol)を加 え塩道で1日提押した。反応液を減圧下過糖し、残渣に 1 N一水酸化ナトリウム水溶液1 回及び食塩水を加え、 クロロホルムで5回抽出し、乾燥 (Na: SO4) 後減圧 下連續した。残法をジエチルエーテル(塩化メチレンを 少量合む) でトリチュレートして折出物を沪取し、1-(3ーアミノプロピル)ー4ークロロー1Hーイミダゾ [4.5-c]キノリン14m(0.0536mol)を白 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

16

[0068] IR (KBr) cm 1: 3400, 159 0.1510

1H-NMR (CDC1s+CDsOD) & (ppm): 2. 06 (2H,m), 2.72 (2H,t, J=6.8Hz), 2.98 (2H,br), 4.64 (2H,t,J=7.0H z), 7.57(1H,t,J=7.6Hz), 7.61(1(1H,d,J=8.0Hz), 8.11 (1H,d,J=8.0胜)

【0069】(実施例10)

1-(3-アミノプロビル)-1H-イミダゾ [4.5 <u>-c]キノリン-4-アミンの合成(その2)</u> 1-(3-アミノプロピル)-4-クロロー1H-イミ グゾ [4,5~c]キノリン14mg(0.0536mmol) を耐圧興製反応管に入れ、メタノール5回及び合却下液 体アンモニア3mlを加え、150℃に放熱して1晩撹拌 した。反応液を減圧下濃縮し、残法に1N-水酸化ナト 30 リウム水溶液0.3mlを加え析出物を沪取して、1-(3-アミノプロピル) -1 H-イミダゾ [4,5c]キノリンー4ーアミン8mg(0.0331mmol)を 得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し た.

【0070】(実施例11)

<u>4ーベンジルアミノー1ー[3ー(tertーブトキシ</u> カルボニルアミノ) プロピル] -1 H-イミダブ [4. 5-c]キノリンの合成

1 - [3-(tert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ ル] -4-クロロ-1H-イミダゾ [4.5-c] キノ リン30mg (0.0831mmi) にベンジルアミン1ml を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過 乳のペンジルアミンを留去し、1 N - 塩酸と食塩水を加 え塩化メチレンで2回抽出した。有機相を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(NazS〇4)後、減 圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (15 0:1v/v) 溶出面分により、4-ベンジルアミノー1 ー [3-(tert-プトキシカルボニルアミノ) プロピ 1 - [3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 50 ル] -1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン35電

(0.0811 mol)を白色粉末 (mp:171~17 2.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0071] IR (KBr) cm 1:3330, 170 0, 1590, 1540

1H-NMR (CDC l₃) δ (ppm): 1.46 (9H, s), 2.18 (2H,m), 3.25 (2H,m), 4.57 (2H,t,J=7.0Hz), 4.64 (1H,br), 4.95 (2H, d, J=5.2Hz), 6.05 (1H,br), 7.26-7.36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J=7.6Hz), 7.82 (1H,s), 7.92 (2H,t,J=8.0Hz)

【0072】(実施例12)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成(その3)
4-ベンジルアミノー1-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノ)アロビル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン30g(0.0695㎜)を千酸3㎜1に溶解し、水酸化パラジウムー炭素 [20%]0.1g20を加え1日加熱運流した。反応液をデ過し減圧下溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノールー32%計数(6:3:1 v/v)溶出画分より目的物の耐散塩を得、アルカリ処理で結晶をデ取し、1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン7g(0.0290㎜)を微褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致した。

【0073】(実施例13)

4- [4- (tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル <u>アミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成</u> 2.4-ジクロロー3-ニトロキノリン0.72g(2. 97mol)及びN-(tert-ブトキシカルボニル)-1.4ージアミノブタン0.56g(2.97mmol)をト リエチルアミン1 211中、70℃に加熱して1.5時間 撹拌した。減圧下濃縮し、残渣を塩化メチレンに溶解 し、水洗、乾燥(MgSO4)後、減圧下溶媒を留去し た。 預査を n ーヘキサンージエチルエーテル (1:1v/ v) でトリチュレートして沪取し、4-[4-(ter tープトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロー3ーニトロキノリン0.97g(2.46mmol) を責色粉末 (mp:125~126.5℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0074] IR (KBr) cm 1: 3340, 328 0, 1680, 1540, 1520 1H-NMR (CDC 13) δ (ppm): 1.46 (9H, s), 1.63(2H,m), 1.78(2H,m), 3. 19(2H,q,J=6.4Hz), 3.47(2H,q,J=6.1Hz), 4.68 (1H,br), 6.41 (1H,b

18 r), 7.52 (1H.t. J=7.7Hz), 7.74 (1 H.t.J=7.8kz), 7.91(1H.d.J=8.4kz), 8.11 (1H,d,J=8.4Hz) 【0075】(実施例14) 3-アミノー4-[4-(tert-ブトキシカルボニルア ミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4 - [4 - (tert-プトキシカルポニルアミノ) ブチル アミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.58 (1.27mol)をエタノール13mlに溶解し、塩化す 10 ず[11]・2水和物1.0g(4.43mmol)を加え1時 間加熱湿流した。反応液を2N-アンモニア水にあけ、 クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、乾燥(N a:SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残盗をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン一酢 酸エチル(2:1v/v)溶出画分により目的物を集め、 溶媒留去後ジエチルエーテルでトリチュレートして、3 ーアミノー4 - [4 - (tert-プトキシカルボニルアミ ノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.128 (0.329mmol)を橙色結晶として得た。 このものの 分光学的データは以下の通りである。 [0076] IR (KBr) cm1: 3270, 168 0, 1540, 760 1H-NMR (CDC 12) δ (ppm) : 1.44 (9H. s), 1.64(4H,m), 3.17(2H,q,J=6. OHz), 3.27 (2H,t,J=6.6Hz), 3.89 (1H,br), 4.15 (2H,bs), 4.59 (1 H.br), 7.47 (2H,m), 7.77 (1H,d,J =7.6比),7.89(1H,d,J=7.2Hz) 【0077】(実施例15) 1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチ ル] -4-クロロ-1H-イミダゾ [4.5-c]キノ リンの合成 3-アミノー4- [4-(tert-ブトキシカルポニルア ミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.148

ル] -4-クロロー1H-イミダソ「4,5-ヒュマンリンの合成
3-アミノー4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]-2-クロロキノリン0.14g(0.384mol)にトリエチルオルトホルメート0.32ml(1.92mol)を加え、100℃に加無して1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(150:1~100:1v/v)溶出面分により、1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン0.12g(0.321mol)を淡橙色粉末(mp:148~150℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。【0078】IR(KBr)cm¹:1695,15101H-NMR(CDC13)&(ppm):1.42(9H,s),1.62(2H,m),2.06(2H,m),3.21(2H,q,J=6.4Hz),4.58(1H,b

r), 4.65 (2H, t, J = 7.4lz), 7.66 (1

50 H, t, J = 7.2 Hz), 7.72 (1 H, t, J = 7.6 H

z), 8.02(1H,s), 8.13(1H,d,J=8. 4hz), 8.21(1H,d,J=8.2kz) 【0079】(実施例16)

<u>1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダ</u> <u>ゾ[4.5-c]キノリンの合成</u>

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン0.10g(0.267mmol)を塩化メチレン6mlに溶解し、トリフルオロ耐酸0.21ml(2.67mmol)を加え至温で1乗撹拌した。反応液を減圧下油糖し、残渣10に1N-水酸化ナトリウム水溶液2ml及び食塩水を加えてクロロホルムで5回抽出し、乾燥(NarSO4)検減圧下沸糖した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを少量合む)でトリチュレートして析出物をデ取し、1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン45mg(0.164mmol)を淡橙色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0080] IR (KBr) cm⁻¹: 3400, 295 0, 1670, 1520, 1360 ¹H-NMR (CDC1₂) & (ppm): 1.51 (2H, m), 1.96 (2H,m), 2.66 (2H,t,J=7. 2Hz), 3.03 (2H,bs), 4.53 (2H,t,J=7.4Hz), 7.56 (1H,t,J=7.4Hz), 7.6 0 (1H,t,J=7.5Hz), 7.97 (1H,s), 8. 02 (1H,d,J=6.4Hz), 8.04 (1H,d,J=6.4Hz)

【0081】(実施例17)

1-(4-アミノブチル)-1H-イミグソ [4.5c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダ ゾ [4,5ーc]キノリン40mg(0.146mol)を耐 圧興製反応管に入れ、メタノール8al及び合却下液体ア ンモニア4mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌し た。反応液を減圧下過縮し、残渣を少量の水に溶解し、 1N-水酸化ナトリウム水溶液 0.5 €1 を加えた。 析出 物をデ取しエタノールから再結晶して、1-(4-アミ ノブチル)-1H-イミダゾ [4.5-c] キノリンー 4-アミン14mg (0.0548mml)を淡黄緑色結晶 (mp:227~230.5℃(分解))として得た。 このものの分光学的データは以下の通りである。 [0082] IR (KBr) cm-1:3340, 318 0. 1650, 1530, 1400 1H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.30 (2 H.br), 1.39 (2H,m), 1.89 (2H, m), 2.55 (2H,t,J=6.8Hz), 4.59 (2 H, t, J=7.0Hz), 6.56 (2H,bs), 7.26 (1H,t,J=7.4Hz), 7.44 (1H,t,J=7.7Hz), 7.62(1H,d,J=8.0Hz), 8.05(1H,d,J=8.0Hz), 8.19 (1H,s)

20 【0083】(実施例18)

4-ベンジルアミノ-1-[4-(tert-ブトキシカル ボニルアミノ) ブチル]-1H-イミグソ[4.5c]キノリンの合成

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロー1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン70mg(0.187mml)にペンジルアミン2mlを加え、150でに加熱して3時間撹拌した。減圧下過剰のペンジルアミンを留去し、1N-塩酸及び食塩水を加え塩化メチレンで2回抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(Na:SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール(150:1v/v)溶出面分により、4-ペンジルアミノー1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン79mg(0.177mml)を白色粉末(mp:151~153.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

20 [0084] IR (KBr) er: :3380, 331 0, 2930, 1680, 1595, 1540, 124 5, 1160

H-NMR (CDC1:) & (ppm): 1.42 (9H, s), 1.58 (2H,m), 2.02 (2H,m), 3. 18 (2H,m), 4.55 (2H,t,J=7.4Hz), 4.55 (1H,br), 4.95 (2H,d,J=5.6Hz), 6.03 (1H,t,J=5.6Hz), 7.23-7. 36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J=7.8Hz), 7.75 (1H,

30 s), 7.90 (2H,d,J=8.0½) 【0085】(実施列19)

1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

4-ベンジルアミノー1-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) ブチル]-1H-イミグゾ[4.5-c]キノリン67mg(0.150mmol)を主散5mlに溶解し、水酸化パラジウム-炭素[20%]0.15gを加え2日間加熱運流した。反応液を沪遏し、減圧下溶媒を留去した後残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール-32%耐酸

(6:3:1 v/v) 溶出面分より目的物の酢酸塩を得、 アルカリ処理して固体をデ取し、1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4,5-c] キノリンー4-アミン14mg(0.0548mmol)を散褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例17の化合物と一致した。

【0086】(実施例20)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンフセチル]アミノ]プロピル]-1H-イミダソ

50 <u>[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

液に水を加え、クロロホルムで1回、クロロホルムーメ 50 4 (1H,d,J=8.4Hz), 8.68 (1H,br)

a) クロロ酢酸0.10g(1.1mmol)及び1-(3 -アミノプロピル) -1H-イミダゾ [4.5-c]キ ノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN.N-ジメ チルホルムアミド30mlに製酒し、1-(3-ジメチル アミノプロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩 (EDCI) 0.29g (1.5mol) を加えて宝温で1 晩賦拌した。 反応液に水を加え、クロロホルムで1回、 クロロホルムーメタノール(10:1 v/v)で3回抽出 した。有機層を会塩水で洗浄し、乾燥(NaiSO4) **後、減圧下溶媒を留去して、 1 — [3 — [(クロロアセ 10** チル) アミノ] プロピル] ー1Hーイミダゾ [4.5ー c]キノリン-4-アミンの租生成物を得た。この化合 物は不安定なため、精製セデに次の反応に用いた。 【0087】b) a)で得られた1-[3-[(クロ ロアセチル) アミノ] プロピル] ー1 Hーイミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの租生成物をエタ ノール5glに溶解し、4 - (ジフェニルメトキシ) ピペ リジン・塩酸塩0.14g(0.472mmol)及び炭酸水 素ナトリウム48mg(0.566mal)を加え、7時 回旋熱透流した。不満物を沪通して除き、沪液を減圧下 20 濃縮した。 見注をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、クロロホルムーメタノール (30:1~20: 1 v/v) 溶出画分により、1 - [3 - [[4 - (ジフェ ニルメトキシ) ー1ーピペリジンアセチル] アミノ] ア ロビル] ー1Hーイミダゾ [4.5ーc] キノリンー4 -アミン20mg (0.0364mmol) を淡黄色非晶質と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ ٥. [0088] IR (KBr) car1: 3320, 165 0, 1525, 1070, 700 1H-NMR (CDC 13) δ (ppm): 1.70 (2H, m), 1.86 (2H,m), 2.19 (2H,m), 2. 27 (2H,t,J=10.4Hz), 2.74 (2H,m), 2.98(2H.s), 3.39(2H.q,J=6. 5Hz), 3.45 (1H,m), 4.54 (2H,t,J= 7.0Hz), 5.49 (1H,s), 5.60 (2H,b s), 7.21-7.36 (10H,m), 7.38 (1 H, t, J = 7.2Hz), 7.51(1H, t, J = 7.7Hz), 7.82(1 H.d. J=8.2 Hz), 7.89(1H,s), 7.90 (1H,d, J=8.0Hz) 【0089】(実施例21) 1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ <u>ダゾ [4.5 - c] キノリン-4-アミンの合成</u> 1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5 -c]キノリン-4-アミン0.24g(1mmol)をN. N-ジメチルホルムアミド3 Oml に配満し、アクリル酸 **75μ1(1.1 smol)及び1-(3ージメチルアミノア** ロピル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29 g (1.5mol)を加え室温で3.5時間撹拌した。反応

22 タノール (10:1v/v) で4団抽出した。 有機層を食 塩水で洗浄し、乾燥 (NatSO4) 後、減圧下溶媒を留 去した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、クロロホルムーメタノール (8:1v/v) 落出画 分により目的物を集め、搭媒留去後少量のクロロホルム でトリチュレートして沪収し、1 - [3-(アクリルア ミノ) プロピル] -1 H-イミダゾ [4.5-c] キノ リンー4ーアミンO.14g(0.474mol)を微賞色 粉末 (mp:173~175℃) として得た。 このもの の分光学的データは以下の通りである。 [0090] IR (KBr) cm1:3330, 320 0, 1630, 1525 1H-NMR (CDC 13) δ (ppm): 2.25 (2H, m), 3.47 (2H,q,J=6.5Hz), 4.61 (2 H,t,J=7.0kz), 5.47 (2H,bs), 5.7 (1H,br), 5.71 (1H,d,J=10.4Rz). 6.09 (1 H,dd,J = 16.8, 10.4 Hz), 6.32(1H,d,J=16.8Hz), 7.33(1H,t,J=7.6版), 7.53 (1H,t,J=7.8版), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93(1H,d,J=8.2Hz)【0091】(実施例22) <u>1 - [3 - [[4 - (ジフェニルメトキシ) - 1 - ピペ</u> リジンプロバノイル] アミノ] プロピル] ー1H-イミ <u>ダゾ [4.5-c] キノリンー4-アミンの合成</u> 1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ ダゾ [4.5-c] キノリンー4ーアミン0.128 (0.406mol)をエタノール10mlに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩0.13g (0.427mmol)及び炭酸水素ナトリウム38mg(0. 4.47 mol)を加え、1晩加熱理流した。不溶物を沪過 して除さ、沪液を誘縮し、残渣をアルミナカラムクロマ トグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール(4 O:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒質去使 エーテルでトリチュレートして严収し、1 - [3-[[4-(ジフェニルメトキシ) -1-ピペリジンプロ パノイル] アミノ] アロビル] ー1 Hーイミダゾ [4. 5-c] キノリン-4-アミン75g(0.133mm) 1) を微黄色粉末 (mp:178~182℃) として得 40 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0092] IR (KBr) cm 1:3330, 320 0, 1640, 1530, 1080, 700 ¹H-NMR (CDC 1₃) δ (ppa): 1.61 (2H. m), 1.84 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20 (2H.m), 2.38 (2H.t, J=6.0Hz), 2.54 (2H,t,J=6.0Hz), 2.74 (2H, m), 5.48 (1H,s), 7.21-7.54 (11 H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.91 (1H,s), 7.9 【0093】(実施例23)

1-[4-(アクリルアミノ) ブチル]-1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4,5- * c] + / リンー4 - アミン0.26g(1 mol) をN, N ージメチルホルムアミド30mlに懸濁し、アクリル酸7 5μl(1.1mol)及び1-(3-ジメチルアミノプロ ピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g (1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水 を加え、クロロホルムで1回さらにクロロホルムーメタ 10 ノール (10:1v/v) で4回抽出した。有機層を食塩 水で洗浄し、乾燥 (Na2SO4) 後、減圧下溶媒を留去 した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(10:1~8:1v/ v) 溶出面分により、1-[4-(アクリルアミノ)ブ チル] -1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン90mg(0.291mmol)を淡黄色粉末 (mp:176~178℃)として得た。このものの分 光学的データは以下の適りである。

[0094] IR (KBr) cm⁻¹:3320,320 0,1640,1530

"H-NMR (CDC11) δ (ppm): 1.65 (2H, m). 2.04 (2H,m), 3.40 (2H,q,J=6.7Hz), 4.58 (2H,t,J=7.2Hz), 5.50 (2H,br), 5.52 (1H,br), 5.65 (1H,d,J=10.2Hz),6.03 (1H,dd,J=16.8,10.4Hz), 6.27 (1H,d,J=17.0Hz), 7.33 (1H,t,J=7.6Hz), 7.53 (1H,t,J=7.7Hz), 7.83 (1H,s), 7.83 (1H,d,J=8.6Hz), 7.93 (1H,d,J=8.4Hz)

1- [4-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ

【0095】(実施例24)

<u>リジンプロバノイル] アミノ] ブチル] -1H-イミダ</u> **ゾ [4.5-c]キノリンー4-アミンの合成** 1-[4-(アクリルアミノ) ブチル]-1H-イミダ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン85mg(0.27 5mmol)をエタノール7mlに溶解し、4-(ジフェニル メトキシ) ピペリジン・塩散塩88㎏ (0.288㎜ 1) 及び炭酸水素ナトリウム25mg(0.302mmol)を 40 加え、1戦加熱運流した。不溶物を沪遠して除き、沪液 を透縮し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに 付した。 クロロホルムーメタノール (50:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして沪取し、1-[4-[[4-(ジフェニ ルメトキシ) -1 -ピペリジンプロパノイル] アミノ] ブチル] -1 H-イミグゾ [4,5-c] キノリン-4 ーアミン48mg(0.0832mmol)を白色粉末 (m p:174~176℃) として得た。このものの分光学 的データは以下の通りである。

[0096] IR (KBr) cm¹:3370, 310 0, 2950, 1640, 1530, 1090, 75 0, 705

24

¹H-NMR (CDC 1:) δ (ppm): 1.48-1.6 3 (4H,m), 1.77 (2H,m), 2.01 (4H,m), 2.30 (2H,t,J=6.0Hz), 2.44 (2H,t,J=6.0Hz), 2.63 (2H,m), 3.28 (2H,q,J=6.5Hz), 3.37 (1H,m), 4.5 6 (2H,t,J=7.2Hz), 5.42 (2H,bs), 5.47 (1H,s), 7.21-7.35 (11H,

m), 7.51 (1H,t,J=7.7k), 7.81 (1H,s), 7.82 (1H,d,J=8.0k), 7.92 (1H,d,J=8.0k), 8.58 (1H,br) 【0097】(実施例25)

1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル) フェニル メトキシ] -1-ピペリジンプロパノイル] アミノ] ア ロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4 -アミンの合成

1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ 20 ダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.1 6 9 mmol) をエタノール5mlに溶解し、4 - [(4-ク ロロフェニル)フェニルメトキシ] ピペリジン・塩酸塩 60mg(0.178mol)及び炭酸水素ナトリウム16m g(0.186mol)を加えて1日加熱運流した。不溶物 を沪通した後、海媒を留去し、残液をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール (40:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒留 去後エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニルメトキシ] 30 -1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] プロピル] -1 Hーイミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン4 Omg (0.0669mmol)を白色粉末 (mp:170~ 172.5℃) として得た。このものの分光学的データ は以下の通りである。

[0098] IR (KBr) cm¹: 3320, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1080 ¹H-NMR (CDC i₂) δ (ppm): 1.59 (2H, m), 1.81 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20 (2H,m), 2.37 (2H,t,J=6.0Hz), 2.54 (2H,t,J=5.8Hz), 2.72 (2H, m), 3.37 (2H,q,J=6.4Hz), 3.40 (1H,m), 4.59 (2H,t,J=7.0Hz), 5.43 (1H,s), 5.45 (2H,bs), 7.23-7.3 4 (10H,m), 7.51 (1H,t,J=7.6Hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.91 (1H,s), 7.94 (1H,d,J=8.4Hz), 8.59 (1H,br)

【0099】(実施例26)

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) プロピ 50 ル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-ア

ミンの合成

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN、N-ジメチルホルムアミド30alに懸濁し、4-クロロ路酸0.11al(1.1mol)及び1-(3-ジメチルアミノアロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g(1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に食塩水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエーテルさらに水でトリチュレートしてデ取し、1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロビル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン30mg(0.0867mol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0100] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 320 0, 1650, 1530

 1 H-NMR (DMSO-ds) δ (ppa): 1.91-2. 04 (4H,m), 2.26 (2H,t,J=7.4hz), 3.12 (2H,q,J=6.2hz), 3.64 (2H,t,J=6.6hz), 4.59 (2H,t,J=6.8hz), 6.58 (2H,br), 7.26 (1H,t,J=7.4hz), 7.45 (1H,t,J=7.8hz), 7.62 (1H,d,J=8.0hz), 8.03 (1H,d,J=7.6hz), 8.05 (1H,br), 8.20 (1H,s) [0101] (実施例27)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ビベ リジンブタノイル] アミノ] プロビル]-1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-[3-(4-クロロルプタノイルアミノ) プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン25㎏(0.0722mol)、4-(ジフェニルメ トキシ) ピペリジン・塩酸塩44mg(0.144mol) 及び炭酸カリウム40mg(0.289mol)をN,Nージ メチルホルムアミド3町中で、100℃に加熱して8時 間撹拌した。 反応液に水を加え、クロロホルムで2回抽 出し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルムーメタノール (150:1~70:1v/v) 溶 出面分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ 40 チュレートして、1-[3-[4-(ジフェニルメト キシ)-1-ピペリジンブタノイル] アミノ] アロヒ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン15mg (0.0260mmol)を白色粉末 (mp:1 58~162.5℃) として得た。 このものの分光学的 データは以下の通りである。

(0102) IR (KBr) cm⁻¹:3200, 164 0, 1530, 1070, 700 ¹H-NMR (CDC1:) & (mm) :1.62 (31)

¹H-NMR (CDC1₃) δ (ppm): 1.62 (2H, m), 1.77 (4H, m), 2.10 (2H, m), 2.

19 (2H.m), 2.29 (2H,t,J=7.0Hz), 2.34 (2H,t,J=6.4Hz), 2.69 (2H, m), 3.35 (2H,q,J=6.5Hz), 3.40 (1H,m); 4.58 (2H,t,J=7.0Hz), 5.45 (2H,bs), 5.47 (1H,s), 7.19-7.34 (11H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7Hz), 7.82 (1H,t,J=8.4Hz), 7.92 (1H,s), 7.93 (1H,d,J=8.2Hz)

26

【0103】(実施例28)

) <u>1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロビル]-1H-イミダソ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン0.32g(1.33mol)をN,N-ジメチルホルムアミド4Onlに懸濁し、5-クロロ吉草酸0.15ml(1.46mol)及び1-(3-ジメチルアミノアロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.38g(1.99mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで2回さらにクロロホルム-メタノール(10:1v/v)で2回抽出した。有糧層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、溶媒を減圧下雪去した。残渣をエーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)プロビル]-1H-イミグゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン0.16g(0.445mol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0104] IR (KBr) cm⁻¹:3470, 329 0, 1650, 1525, 1395

- 30 ¹H-NMR (DMSO-de) & (ppm): 1.62(2 H,m), 1.70(2H,m), 2.00(2H,t,J= 7.0Hz), 2.12(2H,t,J=7.4Hz), 3.12 (2H,q,J=6.3Hz), 3.62(2H,t,J=6. 2Hz), 4.59(2H,t,J=6.9Hz), 6.61 (2H,bs), 7.26(1H,t,J=7.6Hz), 7. 45(1H,t,J=7.8Hz), 7.63(1H,d,J= 8.4Hz), 7.98(1H,br), 8.04(1H,d, J=8.2Hz), 8.21(1H,s) [0105](実験例29)
- 40 <u>1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンペンタノイル]アミノ]プロピル]-1H-イミグソ[4,5-c]キノリンー4-アミンの合成</u>
 1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)プロピル]-1H-イミグソ[4,5-c]キノリンー4-アミン50mg(0.139mmol)、4-(ジフェニルメトキシ)ピペリジン・塩酸塩42mg(0.139mmol)及び炭酸カリウム58mg(0.417mmol)をN,Nージメチルホルムアミド3ml中で、100℃に加熱して7時間撹拌した。不溶物を沪道して除き、溶媒を減圧下留去した。残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、

クロロホルム-メタノール(100:1~70:1v/ v) 溶出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテル でトリチュレートして沪取し、1 - [3 - [[4-(ジ フェニルメトキシ) - 1 - ピペリジンペンタノイル] ア・ ミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リン-4-アミン20mg(0.0338mmo!)を白色粉 末(mp:152~154℃)として得た。このものの 分光学的データは以下の通りである。

[0106] IR (KBr) carl: 3330, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1070, 700 10 1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピ 1H-NMR (CDC13) & (ppm) : 1.50 (2H, m), 1.64 (2H.m), 1.69 (2H.m), 1.84 (2H,m), 2.08(2H,m), 2.19(2H,m)m), 2.20(2H, t, J=7.4Hz), 2.30(2 H, t, J = 7.2Hz), 2.70 (2H, m), 3.36 (2H,q,J=6.5Hz), 3.41 (1H,m), 4.5 7(2H,t,J=7.0b), 5.45(2H,bs), 5.49(1H.s), 5.94(1H.t.J=5.8Hz), 7.21-7.37 (11H,m), 7.52 (1H, t,J=7.7版), 7.83 (1H,d,J=8.4版), 7.90 (1H,s), 7.92 (1H,d,J=8.4版) 【0107】(実施例30) 1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロビ

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4,5 -c]キノリン-4-アミンO.24g(1mmol)をN, N-ジメチルホルムアミド30mlに製剤し、6-プロモ カプロン酸0.21g(1.1mol)及び1-(3-ジメ チルアミノプロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩 30 酸塩0.29g(1.5㎜)を加え、室温で1晩撹拌し た。反応液に食塩水を加え酢酸エチルで2回抽出し、乾 嫌(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエ ーテルさらに水でトリチュレートして沪収し、1-[3 - (6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピル] -1H ーイミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン50mg (0.120 mol)を灰白色粉末として得た。このもの

<u>ル] ー] H ーイミダゾ [4.5ーc] キノリンー4ーア</u>

ミンの合成

[0108] IR (KBr) cr1:3330, 320 0, 1540, 1540, 1395 $^{1}H-NMR (DMSO-ds) \delta (ppe) : 1.36 (2)$ H,m), 1.52 (2H,m), 1.70 (2H,m), 2.00(2H,m), 2.10(2H,t,J=7.0H)z), 3.11 (2H,m), 3.60 (2H,t,J=6.*

の分光学的データは以下の通りである。

*8kz), 4.59 (2H.t,J=7.0kz), 6.56 (2H.bs), 7.25 (1H.t.J=7.4比), 7. 44 (1H,t,J=7.4Hz), 7.62 (1H,d,J= 7.8 tz), 7.95 (1H,br), 8.03 (1H,d, J = 7.4 Hz), 8.20 (1H,s) 【0109】(実施例31)

28

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ビベ リジンヘキサノイル] アミノ] アロヒル] -1H-イミ ダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン45mg(0.108mmol)、4-(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩65mg (0.215mm) 及 び炭酸カリウム59mg(0.430mmol)をN, Nージメ チルホルムアミド3町中、100℃に加熱して8時間援 拝した。反応液に水を加えクロロホルムで2回抽出し、 乾燥(NazSOs)後、減圧下溶媒を留去した。残渣を アルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール(150:1~70:1v/v)溶出面分 20 により目的物を集め、潜媒留去後エーテルでトリチュレ ートして严取し、1 ー [3 ー [[4 ー (ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンヘキサノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン28mg (0.0462mmol)を微変色粉末 (mp: 151~155℃) として得た。このものの分光学的デ ータは以下の通りである。

[0110] IR (KBr) cm1: 3330, 294 0, 1630, 1540, 1070, 700 ¹H-NMR (CDC1s) δ (ppm): 1.31 (2H. m), 1.48 (2H,m), 1.63 (2H,m), 1. 70 (2H,m), 1.86 (2H,m), 2.07 (2 H,m), 2.17 (2H,t,J=7.6Hz), 2.20 (2H,m), 2.27 (2H,t,J=7.6Hz), 2.7 1 (2H,m), 3.37 (2H,q,J=6.5Hz), 3.42(1H,m), 4.57(2H,t,J=6.8Hz),5.45 (2H,bs), 5.50 (1H,s), 5.62 (1H, t, J=6.0Hz), 7.21-7.37 (11H, t)m), 7.53 (1H,t,J=7.7版), 7.83 (1 H.d.J=8.4 ELDIMEDITE DESCRIPTION DESCR(1H,d,J=8.2Hz)

【0111】(実施例32)

製剤:本発明の化合物を含有する軟膏を以下の方法によ り舞製した。

本光明化合物 0.2g ソルビタンモノラウレート (SP-20) 2.0g ミリスチン酸イソプロピル (IPM) 0.4g 白色ワセリン 7.4g 全量 10.0g

【0112】80℃に加熱したソルビタンモノラウレー※50※ト(SP-20)2gに本発明化合物0.2gを加え撹

29

拝溶解した。これにミリスチン酸イソプロピル(IP M) 0.4 gを加えた後、別に加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン7.4gを加え、撹搾しながら室温 冷却した。

【0113】(比較例1)

2%イミキモド教育の作成

80℃に加熱したイソステアリン酸5gに米国特許49 88815に記載の方法で合成したイミキモド0.5g を加え撹拌溶解した。これに、加熱溶解 (80℃) して おいた白色ワセリン19.5gを加え、撹拌しながら室 温冷却した。

【0114】(比較例2)

古草酸ベタメタゾンの外用剤

0.12%リンデロンV軟膏 (シオノギ製薬) をそのま ま使用した。

【0115】(実施例33)

抗ヒスタミン作用

(1)試験方法

休重300-600gの雄性、Hartley系モルモ ット (購入先:ハムリー)を使用した。試験方法はT. Ishiis (Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmaco 1.,332,219-223,1986) により報告された方法を一部変 更したものを用いた。モルモットを放血致死させた後、 甲状軟骨から気管支分岐部までの気管を摘出し栄養液で 消たされたシャーレに移す。気管周囲の組織をていねい に取り除いた後、輪状軟骨にそって幅2~3mmの横印切 片を切り出し、その中の2片から気管鎖標本を作成し た。根本は37℃に加温した栄養液(Krebs bicarbonat e液:NaCl 118.1mH, CaCl: 2.5mH, K H₂PO₄ 1.2mM, KC14.6mM, MgSO₄ 1.0 30 に移し、室温で3500rpmで5分間違を行い、上澄を mH, NaHCO2 25 mH, glucose 11.1 mH, p H: 7.65) を満たした10slマグヌス容器中に懸撃 し、95%Oz, 5%COzの混合ガスを通気した。 像本 の初期負荷を1gとし、その等尺性張力変化を張力トラ ンスデューサー (NEC San-ei,Type 45196A) 及び歪 圧力アンプ (NEC San-ei,Type 1236)を介してイン ク書レクチコーダー (RIKADENKI R-50) 上に記録した。 【0116】標本は1時間 incubation してからヒスタ ミン(10-6M)を投与して収縮反応を得た。これを数 回繰り返し、標本の反応が安定になったのち実験に供し 40 た。被験化合物を20分間前処置し、被験化合物投与前 後のヒスタミンの収縮高から抑制率を求めた。

【0117】ヒスタミン二塩酸塩は生理食塩水に、イミ キモド(1-イソブチルー1H-イミダゾ〔4.5c1キノリン-4-アミン)、塩酸ジフェンヒドラミン 及び本発明化合物はDMSQ(ジメチルスルホキシド) に溶解(DMSOのマグヌス容器中での最終濃度は0. 1%) した。

【0118】(2)結果

モルモット気管筋のヒスタミン収益を50%抑制する被 50

30

験化合物の濃度(ICso値)を以下の表1に示す。実施 例22、24、27、29及び31の化合物はジフェン ヒドラミンと同様にヒスタミン収縮を強く抑制した。 [011.6]

【表1】

被職化合領	抗ヒスタミン作用(IC**)
イミキモド	> 1 0 ⁻³ M
塩酸ジフェンヒドラミン	1.5×10-7M
実施例22	3.4×10 ⁻⁷ M
突曲例24	4.0×10 M
实施例27	1.9×10-M
実施例29	3.4×10-7M
突旋例31	2.2×10 ⁻¹ M

【0120】(実施例34)

皮膚好酸球浸透抑劑作用

(1)試験方法

動物は4週齡のBalb/cマウス(粧)を日本クレア (株)より購入し1週間の順化期間の後に突破に供し た.

【0121】のダニ抗原液の興整

0.9%塩化ナトリウム水溶液20alにヤケヒョウヒダ ☐ (Dermatophagoidespteronyssimus: International B iologicals, Inc.;Lot.No.14679) 1gを添加し、30ml のホモジナイズボットに移し、氷冷下、4000~45 O Orpaでホモジナイズした(顕微鏡下でホモジナイズ 溶液を観察し、ダニの原形をとどめない程度までホモジ ナイズした)。ホモジナイズした溶液を50mlの遠沈管 別の遠沈管に移した(溶液A)。この操作を2回繰り返 すことによって、溶液B、溶液Cを得た。精製水(RO 水)で十分洗浄した透析膜 (三光純素(株): Seamless C ellulose Tubinng) に、溶液A,B,Cをそれぞれ封入 し、4℃で0.9%塩化ナトリウム水溶液に対して一 晩、遺析を行った。遺析終了後、溶液A、B、Cのタン パク質量をタンパク定量キット (Protein assay Reagen t BCA Kit: PIERCE, Inc.) で測定し、各々の溶液を50 Oμg/alのタンパク議度になるように、0.9%塩化ナ トリウム水溶液で調製した。これらの3溶液を混合して 15回のポリアロピレンチューブに10回ずつ分注し、 ダニ抗原溶液とした。この溶液は使用時まで-80℃で 本結保存した。

【0122】②感作及び惹起

百日せき歯液をダニ抗原溶液に40分の1容量添加したも のを患作溶液とした。患作はマイジェクター(テルモ社 製)を用い、マウスの頸部の皮下にこの溶液を200μ1投 与することによって行った。この恐作方法で初回恐作を 合め7日おきに三回感作を行った。

【0123】惹起は初回感作21日後に、0.9%塩化

32

ナトリウム水溶液で200μs/mlのタンパク濃度に調製したダニ抗原溶液を脅部皮内にマイジェクター (テルモ社製)を用いて50μ1投与することによって行った。

【0124】③皮膚回収及び病理標本の観察

惹起48時間後に頸椎脱臼によりマウスを屠殺し背部の皮膚を剥ぎ取り、マーキングした部分を中心に1cm四方に皮膚を切断した。回収した皮膚は10%中性ホルマリン緩衝液(コーニングの15ml遮沈管使用)に入れ1日以上室温に放置して固定した。固定した皮膚は、常法にしたがってパラフィン切片作成後、ルナ染色を施した(切り出しは体輪に対し垂直方向に皮膚サンブルの中央と頭側2m上方の2カ所で行った)。標本の觀察は光学顕微鏡(400倍)で、1切片1cm当たりの好酸球数を計測した。薬剤(被験化合物)による抑制率は以下の式から算出した。

【0125】抑制率(%) = ((基材投与群の好酸球数 一被酸化合物投与群の好酸球数)/基材投与群の好酸球 数)}×100

【0126】の各被験薬物の調製

実施例32の方法により作製した。

【0127】⑤薬物投与方法

经皮投与(密封包带法:Occlusive dressing technique≠

* (ODT))

マウスをエーテル解酔して背部中央を電気パリカンで皮膚を傷つけないように除毛した。背部中央の窓起箇所にあたる部分にあらかじめ油性マジックで印を付けた。裏剤(被験化合物)の強布は、背部の印をつけた部分を中心に前投与では3cm四方に、整起後は窓起部分を中心に2cm四方に連布した。さらに、連布部を覆うようにラップをのせ伸縮性テープ(Johnson & Johnson MEDICAL IN C:エラスコチン)で固定した。対照群は基材のみを強布した。投与量は一匹当たり50歳とし、投与スケジュールは以下のように窓起前日より3日間速投した。

【0128】 惹起前日→惹起日(惹起直後)→惹起翌日 (計3回)

【0129】(2)結果

2%イミキモド軟膏、実施例化合物の2%軟膏、0.1 2%古草酸ペタメタゾン軟膏の各被酸率物のダニ葱起マウス皮膚好酸球浸潤反応に対する抑制効果を喪2、3に示す。実施例の化合物の多くは好酸球浸潤を古草酸ペタメタゾン軟膏と同等以上に抑耐した。

20 【0130】 【表2】

投与票衡	72	好職隊數(個/cs)	STATE (X
非認作動物			
非 激起	8	0. 33±0. 33	_
條作動物			
ダニ敦起			
差材飲膏	5	519.8±129.96	
2%イミキモド教育		154.0± 33.22	70, 37
突旋例22の化合物(2%軟膏)		237. 8± 53. 76	54. 29
0.12%含草酸ペタメタゾン飲物	Ī		48, 67

[0131]

※ ※【表3】

713	好蒙珠敦(個/ca)	四個字(%)
1		
2	12.80±3.00	_
7	371.42± 71.03	
5		41, 46
5	61. 80± 11. 94	83, 36
5	235. 60± 97. 18	36, 56
5	362.00± 97.75	2. 53
4	159. 75±131. 88	56. 99
	2 7 5 5 5	7 371. 42± 71. 03 5 217. 40± 88. 57 5 61. 80± 11. 84 5 235. 60± 97. 18 5 362. 00± 97. 78

撤紀2日後の好職珍数を各群 mean±5.2 で示した。

【0132】(実施例35)

2相性耳浮量抑制作用 (1)試験方法 ★動物は4週齢のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より購入し1週間の顕化期間の後に実験に供し

±50 た.

10

【0133】 四島作及び惹起

感作及び惹起は澤田らの方法に葬じて行った(アレルギ ー、43(8)、p1099,1994)。すなわち、第白アルブ ミン (OVA) 1 μgと水酸化アルミニウムゲル (alua) 4 mgを含む生理食塩液250μlを腹腔内投与して感作し た。さらに、2週間後に同様の方法で追加速作を行っ た。窓起は2回目の窓作10日後にエーテル麻酔下に5 μgOVA (20μ1)を耳に皮内注射した。 窓紀におい ては、注射の影響を除くためOVAの代わりに生理会塩 液のみを投与する群を設けた。

【0134】 ②2相性耳浮腫反応の測定

OVAで惹起すると1時間と24時間後にピークとなる 耳洋腫反応が生じるので、このときの耳の厚みをダイア ルシックネスゲージを用いて選定し、これらの厚みに対 する薬物と被験化合物の効果を検討した。

【0135】②薬物投与方法

案物及び被験化合物は1%カルボキシメチルセルロース (CMC)に懸濁し、惹起24時間前と2時間前に経口 あるいは腹腔内に投与した。溶媒コントロール群には1 %CMCのみを投与した。そして以下の式より事剤(彼 20 験化合物)により抑制率を算出した。

【0136】抑制率(%)=((OVA惹起那特投与群 の耳の厚み-生食葱起溶媒投与群の耳の厚み) / OVA 34

撤記溶媒投与群の耳の厚み一生食物起溶媒投与罪の耳の 度み)}×100

【0137】(2) 結梁

表4に示す過り、実施例22の化合物は32ms/kgの経 口あるいは腹腔内投与で即時型及び遅発型の耳浮蓋反応 を同用量のイミキモドよりも強く抑制した。

[0138]

【表4】

	_	4			
拉与基础	投与量	MR	発料率(%)		
M4mm			网络型	是完整	
イミキモド	32mg/kg 11	4	0	16.4	
実施例22	Ring/kg is	4	91.8	100.0	
		1 -	00 8	41 4	

デキサメケソン1 mg/kg pg 4 23.8

[0139]

【発明の効果】上述した通り、本発明により新規なアミ ド誘導体が得られる。本発明のアミド誘導体は、抗ヒス タミン効果及び好破球没清抑制効果により、即時型及び 連発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトビー性皮 腐炎の治療に有用である。

フロントページの続き

(72)発明者 飯塚 貴夫

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内

```
L5 ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2000 ACS
```

AN 1997:542873 CAPLUS

DN 127:248129

Preparation of imidazo[4,5-c]quinoline-containing amides and their intermediates and pharmaceuticals for atopic dermatitis

IN Nanba, Ryoichi; Ishii, Takeo; Nishida, Hitoshi; Iizuka, Takao

PA Terumo Corp., Japan

50 Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp. CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE

PI JP 09208584 A2 19970812 JP 1996-13113 19960129 <-OS MARPAT 127:248129
GI

AB Title compds. I (X = H, halo; m = 1-9; n = 2-12), which show eosinophil infiltration inhibition and antihistaminic activity, are prepd. Eight types of intermediates for I are also claimed. An EtoH soln. contg. 0.12 g 1-[3-(acrylamino)propyl]-1H-imidazo[4,5-c]quinoline-4-amine (prepn. given), 0.13 g 4-(diphenylmethoxy)piperidine.HCl, and NaHCO3 was refluxed overnight to give 75 mg I (X = H, m = 2, n = 3), which in vitro inhibited histamine-induced contraction of tracheal muscle of guinea pig with IC50 of 3.4 .times. 10-7 M, vs. 1.5 .times. 10-7 M, for diphenhydramine.HCl. An ointment contg. I was formulated.

THIS PAGE BLANK (USPTO)